# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-086673

(43)Date of publication of application: 21.04.1987

(51)Int.CI.

H01M 10/40

(21)Application number: 60-227546

(71)Applicant: (72)Inventor:

TOYOTA CENTRAL RES & DEV LAB INC

(22)Date of filing:

11.10.1985

**GOTO FUMIO** 

ABE KATSUJI

#### (54) ELECTROLYTE FOR LITHIUM SECONDARY BATTERY

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To secure such an electrolyte that improves charge and discharge coulomb efficiency and life capacity in a lithic negative electrode, by adding a specific organic compound to the electrolyte in which lithic salt is dissolved by an organic

CONSTITUTION: An organic compound having a benzene ring and a carbonyl group in a molecule simultaneously is added to a solution having lithic salt dissolved in an organic solvent. As for the organic compound, diphenyl carbonate, benzophenone, phenyl benzoate, 9-fluonorene, dibenzyl ketone, 3-phenyl acetylacetone, dibenzoylmethane, benzyl, 4-benzoylbiphenyl are used, or one or more than two kinds among derivatives having a substituent in these benzene rings are used. The substituent consists of methyl, ethyl, propyl, butyl, methoxyl, ethoxyl, propoxyl and butoxyl groups, etc., adding content should be set to a range of 0.005 ☐ 1.0mol/l.

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

#### ⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

### @ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-86673

⑤Int.Cl.⁴
H 01 M 10/40

識別記号

庁内整理番号 A-8424-5H ❸公開 昭和62年(1987)4月21日

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

9発明の名称

リチウム二次電池用電解液

**釣特 顧 昭60-227546** 

❷出 顧 昭60(1985)10月11日

**加杂明者 後藤** 

文 夫

愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の1 株式

株式会

社费田中央研究所内

辟 司

愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の1 株式会

社費田中央研究所内

の出 願 人

株式会社豊田中央研究

愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の1

所

00代 理 人 弁理士 高橋 祥泰

外2名

明 和 看

#### 1. 発明の名称

リチウム二次電池用電解液

#### 2. 特許請求の範囲

(1) 有機溶媒にリチウム塩を溶解させた溶液に、ベンゼン環とカルボニル基とを同時に分子内に有する有機化合物を添加して成ることを特徴とするリチウム二次電池用電解液。

② 上記有機化合物は、炭酸ジフェニル、ベン ゾフェノン、安息香酸フェニル、 9 ーフルオノ レン、ジベンジルケトン、 3 ーフェニルアセチ ルアセトン、ジベンゾイルメタン、ベンジル、 4 ーベンゾイルピフェニル、あるいはこれらの ベンゼン環に置換基を有する誘導体のうちの1 種または2種以上である特許請求の範囲第(1)項 記載のリチャム二次電池用電解液。

#### 3. 発明の詳細な説明

#### (産業上の利用分野)

本発明は、リチウムを負極活物質とするリチウム二次電池に用いる電解板に関するものである。 (従来技術)

リチウムを負極活物質として用いる電池は、高 パワー・高エネルギー密度を有するものとして期 待されている。しかし、このリチウム負極は二酸 化マンガンやファ化カーボンなどを正極とした一 次電池への通用には成功しているものの、二次電 池へ適用した場合。充放電のクーロン効率が低い ということが問題になっている。この充放電のク ーロン効率が低い原因には次のようなことが考え られる。

ひとつには、リチウム負債を充電した時に生ずる電折リチウムが非常に活性であり、これが電解液と反応して負極表面に不活性な被膜を形成し、負極を不働館化してしまうことである。また、この被膜は均一ではなく、部分的に不完全であるため充放電の繰り返しによってスポンジ状リチウムの生長核となる。このスポンジ状リチウムが生長

すると、両極間にあるセパラータを貫通し、両権 を短絡させてしまう。

上記のような要因を取り除く方法として,従来 から次のような提案がなされている。

負極基板としてアルミニウムを用いる方法である。アルミニウム上にリチウムが折出すると、合金化しながら、リチウムがアルミニウム中へ浸透していくため、電折リチウムと電解液との反応が抑制されて、不働態化験の形成を防止しようとするものである。しかし、この方法では、合金化により、リチウム負債の電位が正極側にシフトし、電池の起電力が低下し、しかも充放電の繰り返しによりアルミニウム基板が粉末化してしまう。

また、プロピレンカーボネート等の高標電性・ 高安定性のある溶媒にエーテル等の溶媒を混合し、 電解液の電源率を高めると同時にリチウムに対す る反応性を下げようとする方法がある(特開昭 5 9 - 8 2 7 9 号)。しかし、この方法では、クー ロン効率や寿命性能の向上に対する効果が非常に 小さい。

浸漬して構成されるものである。正極としては、三酸化モリプデン(NoOs)や五酸化パナジウム(VsOs)等の酸化物、硫化チタン(TiSs)やセレン化ニオプ(NbSes)等のカルコゲン化合物、ポリアセチレンやポリピロール等の導電性高分子、あるいはカーボン等充放電可能な電極であればいかなるものでもよい。また、その他の電池構成部品もリチウム電池として一般的に使用可能なものであればよい。

本発明の電解液は、リチウム負極が水溶液と反応するため、非水電解液でなければならない。非水電解液に用いられる有機溶媒は、一般的に電解液に用いられるものであればいかなるものでもよい。例えば、プロピレンカーボネート、スルホラン、アセトニトリル、ジメチルスルホキンド、テトラヒドロフラン、2ーメチルテトラヒドロフラン、7ーブチロラクトン、エチンンカーボネート、1、2ージメトキシエタン等が挙げられ。それらのうちの1種または2種以上を使用する。

更に、他の方法として、 世解液にエチレングリコールを添加して、 リチウムと電解液との反応やリチウムの折出形態を変化させようとすることが 提案されている (特別昭 5 9 ~ 1 3 0 0 7 3 号)。しかし、この場合にも上記添加剤が負債全体にわたって均一な作用を量さないため、充分な効果は発揮されていない。

#### (発明が解決しようとする問題点)

本発明は、上記従来技術の問題点に鑑みなされたものであり、リチウム負極の充放電クーロン効率及び寿命性能を向上させるリチウム二次電池用電解液を提供しようとするものである。

#### (関題点を解決するための手段)

本発明のリチウム二次電池用電解液は、有機溶 媒にリチウム塩を溶解させた溶液に、ペンゼン環 とカルボニル基とを同時に分子内に有する有機化 合物を添加して成ることを特徴とするものである。

リチウム二次電池は、本発明の電解液が含まれる電槽中にリチウムあるいはリチウム合金から成る負額及び充放電可能な正振を一部あるいは全部

リチウム塩は、上記有機溶媒に溶解して、電解液に電源性を与える支持電解質であり、一般的にこの種の支持電解質として用いられているものでよい。例えば、LiClO+,LiBF+,LiA+F+,LiPF+,LiI. LiBr等が挙げられ、それらのうちの1種または2種以上を使用する。

該リチウム塩の有機溶媒への溶解量は、有機溶 媒1 & に対して 0.0 1 ~ 2 モルの範囲で溶解させ るのが望ましい。 0.0 1 モル未織の場合には、溶 液の抵抗が大きく、電流を定常的に流しにくくな り、更に充放電の容量が小さくなる可能性がある。 一方、 2 モルを越える場合には、溶液中にリチウ ム塩が飽和して、リチウム塩を完全に溶解させる ことが困難となる。

本発明において、上記リチウム塩を有機溶媒に 溶解してなる溶液にベンゼン環とカルボニル基を 同時に分子内に有する有機化合物を添加する。

この有機化合物を添加することにより、以下の ような現象が生じていると考えられる。リチウム 二次電池を充電すると負極側にリチウムが電析す る。この電折リチウム表面で上記有機化合物が吸着し、一種のイオン伝導性の被膜を形成する。 該有機化合物が有するカルボニル基は、電折リチウムへの吸着活性が大きく、逆にベンゼン環は、吸着活性が小さい。電折リチウムへの吸着活性が異なる 2 種の官能基を有するため、該有機化合物は、エネルギーレベルにバラツキのある電折リチウム表面に対して、均一な強さで吸着した被膜を形成する。

上記均一に吸着した被膜が、電解液と電析リチウムとの反応を阻止する。そのため、リチウムの不働態化やスポンジ状の析出が抑制され、負極の 充放電クーロン効率や寿命性能が向上する。

上記有機化合物としては、炭酸ジフェニル、ベンゾフェノン、安息香酸フェニル、ターフルオノレン、ジベンジルケトン、3ーフェニルアセチルアセトン、ジベンゾイルメタン、ベンジル、4ーベンゾイルピフェニル、あるいはこれらのベンゼン環に置換基を有する誘導体等が挙げられ、これらのうちの1種または2種以上を使用する。なお、

以下、本発明の実施例を説明する。 実施例1.

Cu線を試料極、Li箱を対極、Li線を照合電極として、これらをピーカー型セルに狙付けた。電解 液には、添加剤としての炭酸ジフェニルを 0.5 mo 1/ℓ, リチウム塩としての過塩素酸リチウム(LiC 10。)を 1.0 mo 1/ℓ 移解させたプロレンカーボネート溶液を用いた。この電解では 1.1 ma / cu の負荷では 3.0 分間 Liを上記 Cu線上に電折させて、Liの負荷で 3.0 分間 Liを でがさせて充電した後、 変ちに同じ電流密度で Li を電極に対する試料極の電位が 0.5 V に達したい 窓電極に対する試料極の電位が 0.5 V に達したい た 電電極に対する放電 安全の割合、すなわちクーロン効率を求めた。

第1図は、Li極のクーロン効率とサイクル数と の関係を示す図であり、図中aは本発明の上記電 解液を用いた場合であり、またSIは比較例とし 上記置換落は、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル塩、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等である。例えば、上記のベンゼン環に置換薪を有する誘導体として、ベンゾフェノンにメチル基を導入した4、4 ージメチルベンゾフェノンが挙げられる。

上記有機化合物の添加濃度は、0.005~1.0 mol/8の範囲が望ましい。添加濃度が0.005mol/8 表満では、有機化合物を添加したことによる効果が非常に小さく、一方、1.0 mol/8 を越える場合には、逆に充放電クーロン効率や寿命性能が低下してしまう。

#### (発明の効果)

本発明によれば、リチウム二次復池のリチウム 負極における充放電クーロン効率及び寿命性能を 向上させる電解液を提供することができる。これ は、有機溶媒によりリチウム塩を溶解した電解液 に、ベンゼン環とカルボニル基とを同時に分子内 に有する有機化合物を添加したためである。

#### (実施例)

て添加剤を含まない 1 mo!/ & LiC10 a / プロピレン カーボネートを選解液とした場合である。

第1図より明らかなように、炭酸ジフェニルを 添加した本発明の電解液を使用することにより、 Li極のクーロン効率及び寿命性能を著しく向上さ せることがわかる。

#### 奖施例2.

添加剂として表に示すような有機化合物をそれぞれ 0.02 mol/ & 添加した以外は実施例 1 と同様にして 5 種類の電解液を調製した(表の試料 Nab ~ 1)。これらの電解液を用いて実施例 1 と同様にして1.1 極の充放電特性を測定した。

<b>武料</b> No	添	tru .	剤
ъ	ベンゾフェ	ノン	
С	安息香酸フ	ェニル	
đ	9 - フルオ	ノレン	
e	4.4' - ジメ	チルベン	ゾフェノン
ſ	ジベンジル	ケトン	

第2図は、Li極のクーロン効率とサイクル数と

特開昭62-86673(4)

の関係を示す図であり、図 40 ~ 1 は本発明の上記電解液を用いた場合(製中の試料 Nu と対応する)であり、また S 1 は比較例として添加剤を含まない 1 moi/ 8 LiClo 4 / プロピレンカーボネートを試解液とした場合である。

第2図より明らかなように、添加剤を添加した本発明の電解液を使用することにより、Li極のクーロン効率及び寿命性能を著しく向上させることがわかる。

#### 実施例3.

スルホランに炭酸ジフェニル 0.5 mol/ e と過塩 素酸リチウム(LiC10 a) 1.0 mol/ e とを溶解して本 発明の電解液を顕製した。この電解液を用いて実 施例 1 と同様にしてLi極の充放電特性を測定した。

第3図は、LI極のクーロン効率とサイクル数との関係を示す図であり、図中 8 は本発明の上記電解液を用いた場合であり、また S 2 は比較例として添加剤を含まない 1 mol/ 2 LiC10+/スルホランを電解液とした場合である。

第3図より明らかなように、本発明の電解液を

使用することにより、Li極のクーロン効率及び寿命性能を習しく向上させることがわかる。 収締例4.

プロピレンカーボネートにベンゾフェノン 0.0 2 mol/ & とテトラフルオロホウ酸リチウム (Li BP。) 1.0 mol/ & とを溶解して本発明の電解液を調製した。この電解液を用いて実施例 1 と同様にして Li 極の充放 電特性を測定した。

第4図は、Li極のクーロン効率とサイクル数との関係を示す図であり、図中 h は本発明の上記電解液を用いた場合であり、また、S 3 は比較例として添加剤を含まない 1 mol/ & LiBF。 / プロピレンカーボネートを質解液とした場合である。

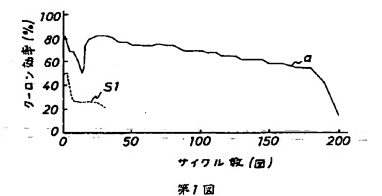
第4図より明らかなように、本発明の電解液を 使用することにより、Li極のクーロン効率及び寿 命性能を習しく向上させることがわかる。

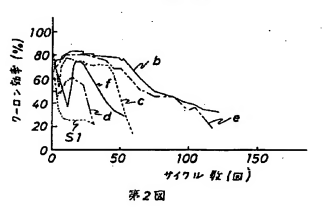
#### 4. 図面の簡単な説明

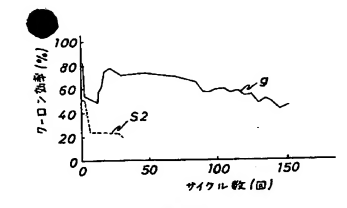
第1図ないし第4図は、本発明の電解液を用いた場合のLi板のクーロン効率と充放電サイクル鉄

との関係を示す図である。

特許出顧人 株式会社費田中央研究所







第3図

